This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

J. IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

FORMATION OF SILICON OXIDE FILM

FORMATION OF SILICON OXIDE FIL

Patent Number:

JP3286531

Publication date:

1991-12-17

Inventor(s):

OOTA TOMOHIRO; others: 02

Applicant(s):

KAWASAKI STEEL CORP

Requested Patent:

JP3286531

Application Number: JP19900088057 19900402

Priority Number(s):

IPC Classification:

H01L21/316

EC Classification:

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To improve a film-formation speed and a film quality by a method wherein, when an organic silane compound and ozone are supplied to the inside of a container which has housed a substrate and a silicon oxide film is formed on the substrate, the substrate is heated and the substrate is irradiated with ultraviolet rays.

CONSTITUTION: It is preferable that an organic silane compound is an organic silane compound provided with an alkoxyl group. It is preferable to execute this method in the following manner: a silicon oxide film is formed on a substrate; after that, the supply of the organic silane compound to the inside of a container is stopped; while ozone is being supplied, the substrate is heated and the substrate is irradiated with ultraviolet rays; and the silicon oxide film is annealed. In addition, it is preferable to execute the method in the following manner: the silicon oxide film is formed on the substrate; the substrate is once taken out from the container; after that, the substrate is housed again in the container; while ozone is being supplied to the inside of the container, the substrate is heated and irradiated with the ultraviolet rays; and the silicon oxide film is annealed.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-286531

௵Int. CI. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月17日

H 01 L 21/316

X 6940-4M

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全11頁)

50発明の名称

シリコン酸化膜の形成方法

②特 類 平2-88057

②出 願 平2(1990)4月2日

饲発 明 者 太田

与 洋

千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

⑰発明者 宮崎

善久

千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

⑩発 明 者 大 塚 研

- +

千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

勿出 願 人 川崎製鉄株式会社

兵庫県神戸市中央区北本町通1丁目1番28号

四代 理 人 弁理士 渡辺 望稔

外1名

明 細 書

1. 発明の名称

シリコン酸化膜の形成方法

2. 特許請求の範囲

(1) 基板を収納した容器内に有機シラン化合物とオゾンとを供給して該基板にシリコン酸化膜を形成するに際し、該基板を加熱すると共に、該基板に紫外線を照射することを特徴とするシリコン酸化膜の形成方法。

(2)前記有機シラン化合物がアルコキシル基を有する有機シラン化合物である請求項1に記載のシリコン酸化膜の形成方法。

 膜の形成方法。

(4)請求項1または2に記載の方法によって 萎板にシリコン酸化膜を形成し、一旦該基板を 容器から取出した後、該基板を再び該容器内に 収納し、該容器内にオゾンを供給しながら、 該基板を加熱すると共に該基板に紫外線を照射 し、該シリコン酸化膜をアニールすることを特 像とするシリコン酸化膜の形成方法。

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、シリコンウェハー等の基板上へのシリコン酸化膜の形成方法に関する。 本発明の方法は、光 C V D 法に属する。

く従来の技術>

半導体装配の製造には、配線層形成の工程が含まれている。 そして、配線層の周囲および 層間には、漏電を防ぐために絶縁層が形成され る。 このような絶縁層として、シリコン酸化膜が多用されており、その形成方法としては、CVD法、PVD法、SOI法等が知られている。

シリコン酸化膜の形成方法のうち、CVD法が最も一般的な方法であり、実用化されているCVD法には、下記のような方法がある(「超しSI材料プロセスの基礎」、オーム社、伊藤監修、岸野著を参照のこと)。

- ①SiH 4 O 2 常圧C V D 法
- ②SiH4-O2プラズマCVD法
- **③TEOS**(テトラエトキシシラン) O: 滅圧 C V D 法

①の方法は、シリコン酸化膜の形成が速やかに行なわれるが、配線層と配線層の間の充填形状がオーバーハング形状を呈し易く、従って、ホール部にポイドが発生し易く、それが原因で歩留まりの低下をきたす。

②の方法では、オーバーハングは改善されたが、側盤部の膜厚が小さくなる傾向が見られる

なるパーティクルの発生が著しい。 従って、 さらに微細な構造が求められる半導体製造プロ セスには、この方法は必ずしも適合するもので はない。

また、別に、液体状のオルガノシリコンを基板上に塗布することによってあらかじめ基板上に腰を形成しておき、それを処理室内に搬入してオゾンを含むガスにさらしながら紫外線を照射してSiO」の膜を形成する方法が、特別昭63-248710号公報に開示されている。

しかし、この方法によると、 反応は最表面では十分進行するが、 膜の厚み方向深部では反応が十分に進行せず、 そのために、 形成された膜の 敬密さが不十分であった。

さらに最近、ここで述べた欠点を克明する方法として、オゾンと、有機シラン化合物に分類され、アルコキシシランの一種であるTEOSとを用いる常圧でのCVD法によるシリコン酸化販の形成方法が注目を集めて来ている。 この法では、オーバーハング防止、側壁の薄膜

ため、 側壁部の絶縁性に問題をきたすことが多い。 すなわち、 ステップカバリッジが、 アスペクト 比が上がるに 伴って悪くなる 傾向にある。

方法のは、①と②の欠点を克服した方法であるが、成膜温度が740℃付近であり、①の450℃、②の400℃に比較して高く、AL配線以降の工程には使用できないという欠点がある。

そこで、これらの従来のCVD技術の問題点を克服するべく、光照射を利用する方法が提案された。

たとえば、SiH4材料に限定した改良法として、オソンを添加したSiH4が足を切りたのでは、では、ないした。ないのでは、特別平1~129420号公公司では、特別平1~129420号公司では、おけれている。しかし、この方法ものでは、おけれているために、前記ののでは、おけれてのののでは、また膜質の低下の原因に

化防止、低温成膜(成膜温度 4 5 0 ℃以下)が 運成され、前記先行技術の欠点は克服されている。

<発明が解決しようとする課題>

上記の如く、シリコン酸化膜、特に層間絶縁 膜の形成方法として、ステップカバリッジの良好さ、成膜温度の観点から、オゾンーTEOS 常圧CVD法が注目されてきている。 特に、デザインルールが O 、8 μm以下になる 4 M D R A M 以上のメモリーでは、実用化が検討されている。

しかし、このオゾン・TΕΟ S 常圧 C V D 法によって形成されるシリコン酸化膜にも、下記のような欠点があり、そのために、単独では層間絶縁膜として使われるとは考えられない。

① 成膜速度が遅い。 通常の条件では 0 2 μm / 分である。

メモリーの高集積化と同時に基板の大口径化 が進行しており、一枚一枚の基板を順次処理す る方法(枚様化)が装置の主流になってきている。 このとき、従来の多数枚を同時に処理するバッチ式に匹敵するスルーブットを確保するためには、成膜速度の大幅な向上が必要である。

ロクラックが発生する。

③ アスペクト比が 0 . 5 以上の場合、横方向配線間にポイドあるいは緻密性の悪い領域が発生する傾向がある。

④絶縁耐圧が5~6 M V / c m であり、熱酸化 膜に比較して(3~4) M V / c m 小さい。

本発明は、ここで述べたオゾン-TEOS常 圧CVD法によって形成されるシリコン酸化膜の特性(ステップカバリッジの良好さ)を生かしつつ、この方法の現状での問題点である成膜

これらの事実より、成関速度をさらに向上させ、膜質の向上を図るには、最終的に反応を効率よく終了させればよいことが明らかとなった。 そして、反応を効率的に行わせるには、以下の2点に注意を払えばよいのである。

①装置に導入したTEOSを完全にオゾンと 反応させる、すなわち分解反応効率を上げる。

②オゾン−TEOSの反応により、一個の

速度および膜質を改良する技術を提供しようとするものである。

・く課題を解決するための手段>

発明者らは、オゾン-TΕΟS常圧CVD法によって形成されるシリコン酸化膜のステップカバリッシの良好さを活かしつつ、LSIに欠かせない層間絶縁膜への応用についての特に、成膜速度に関しては、現状では高々Ο・2μm/分であるため、今後のLSI製造装置の水準のスループットを維持するためには、約2~5倍の成膜速度とする必要があり、改善の必要性を痛感した。

また、オゾンーTEOS常圧 C V D 法によって基板上にシリコン酸化膜を厚く推積すると、そのシリコン酸化膜にクラックが入り、 A 4 の配線層の上に直付けすると A 4 の配線層及びシリコン酸化膜に同時にクラックが入ることや、

Siに結合する4個のエトキシ基(C2Hs)あるいの)からすべてのエチル基(C2Hs)あるいはエトキシ基(C2Hsの)を脱離させ、気相で安定な化合物にして排ガスとしてチャンバーから取り除き、これらのシリコン酸化膜中への取り込みを極力少なくする。

本発明は、このようなオゾンーTEOS反応の効率化を実現させる方法であって、基板を収納した容器内に有機シラン化合物とオゾンを供給して該基板にシリコン酸化膜を形成するに際し、該基板を加熱すると共に、該基板に紫外線を照射することを特徴とするシリコン酸化膜の形成方法を提供するものである。

前記有機シラン化合物は、アルコキシル基を有する有機シラン化合物であるのがよい。

また、前記の方法によって基板にシリコン酸化膜を形成した後、前記容器内への有機シラン化合物の供給を停止し、オゾンは供給しながら、該基板を加熱すると共に該基板に紫外線を照射し、該シリコン酸化膜をアニールするのが

IN.

さらに、前記の方法によって基板にシリコン酸化膜を形成し、一旦該基板を容器から取出した後、該基板を再び該容器内に収納し、該容器内にオゾンを供給しながら、該基板を加熱すると共に該基板に紫外線を照射し、該シリコン酸化膜をアニールするのがよい。

以下に、本発明を詳細に説明する。

はじめに、従来のオゾン・TEOS常圧CV D法および本発明法によるシリコン酸化膜の形成原理とその際の反応速度について述べる。

TEOSは、化学式ではSi(OCaHa)4と表される。 この化合物とオゾン(O。)の反応でシリコン酸化膜(SiOa)が形成するメカニズムはまだ十分には知られていないが、TEOSと酸素の混合ガスの熱分解には740℃が必要であるが、オゾンーTEOS反応ではシリコン酸化膜の成長温度が400℃によって酸素原子が生成し、その酸素原子が

を仮定すると、

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第 4 項は、濃度の小さい酸素原子濃度の 2 乗に第三体の濃度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

が誘導される。

この式(8)から、酸素分子で希釈されたオソンガスの中の酸素原子の濃度を高く維持するためには、①オゾン濃度を高くする、②式(8)の右辺の分子を大きくするという手段が考えられる。 そして、②を実現するには、オ

TEOSを攻撃して分解する、すなわち下式 (1)、(2)に従って反応が進むと考えられ、

$$Si(OC_2H_5)_4 + O \rightarrow \rightarrow SiO_2$$
 (2)

このように考察すると、式(1)、(2)に示した反応を効率よくかつ最終ポイントまで反応を進めるためには、気相中あるいは基板成長表面に酸素原子の濃度を高く維持すればよいことがわかる。

ここで、オゾンが酸素ガス中に混在するときの熱分解によるオゾン分解反応と再結合反応を 式(3)~(6)に示す。

$$O_2 + M \rightarrow O_2 + O$$
 (3)

$$0 + 0_2 \rightarrow 0_2 + 0_2 \quad (4)$$

$$O + O_2 + M \rightarrow O_2 + M (5)$$

但し、上式中Mは第三体である。

ここで、酸素原子濃度([O] 、以下 [] は特定化学種の濃度を表す)に関して定常状態

ゾンの熱分解反応に加え、他のオゾンの分解ブロセスを加えればよいことになる。

本発明は、この観点からオゾン-TEOS常圧CVD法の改良を図ったものである。
すなわち、安定的にオゾンを分解して酸素原子濃度を高濃度に維持するためには、酸素分子で希釈されたオゾンガス中にオゾン分解作用を有する紫外線を照射し、光定常状態(photostationary state)を作り出せば良い。それにより、前記式(3)~(5)に式(9)が加わった反応系が成立する。

$$O_2 + M \rightarrow O_2 + O_3$$

$$0 + 0_{3} \rightarrow 0_{2} + 0_{2} (4)$$

$$0 + 0_2 + M \rightarrow 0_2 + M (5)$$

$$0 + 0 + M \rightarrow 0 + M (6)$$

ここで、酸素原子に関して定常状態を仮定する

d [0] / d t = k s [0 s] [M] + k s [0 s] - k s [0] [0 s] - k s [0] [0 s] [M] - k s [0] [0] [M]

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第 5 項は、濃度の小さい酸素原子濃度の 2 乗に第三体の濃度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

$$[0] = \{k_{3}[0_{3}][M] + k_{3}[0_{3}]\}$$

$$/\{k_{4}[0_{3}] + k_{3}[0_{2}][M]\}$$

$$(11)$$

が誘導される。。

式 (8) と式 (11) を比較すると明らかなように、紫外線を照射することにより、定常状態下の酸素原子濃度は { k s [0 s] [M] + k s [0 s]) / k s [0 s] [M] 倍高くなることになる。 そして、これが、本発明法の有利さを裏

ここで、 $k = 1 \circ \times \sigma \times \Phi$ となる。 ただし、 $1 \circ は光子密度、 \sigma は吸収断面積、 <math>\Phi$ は素反応(9)の量子収率である。

オゾンの紫外線による分解反応(素反応(3))の量子収率が1であることはよく知られている(H. Okabe、既出)。 また、光ブロセス用の低圧水銀ランブの光子密度は101°~10′~10′ で個/cm°、secであるから、k。=11~110sec~1になる。 もちろん、光を集光すると、もっと光子密度を上昇させることができ、k。=1000sec~1程度にまで達せしめることも可能である。

一方、純粋な熱分解反応式 (3)の反応速度 定数 k , は、文献によれば、

7.65 × 10 ° exp (-24000/RT)

cm3·molecule-1·sec-1

である(S:W.BENSON. FOUNDATION OF CHEMICAL KINETICS WILEY.1960, NEW YORK)。 これは 2分子反応であるが、反応を1気圧下で行わせた場合、オゾンの分解の擬単分子分解反応は、 付ける理論的根拠である。

さらに、反応速度の点について、説明を補充 する。

紫外線照射による光分解速度を見積るには、 まず、オゾンの吸収スペクトル及び吸収係数を 知る必要がある。

第1図は、波長200~300nm間のオゾンの吸収スペクトルを示したものである。 なお、第1図は、文献(H.Okabe、"Photochemistry of Small Molecules. Wiley, New York, 1978.p239) より引用したものである。 第1図によると、オゾンは200~300nmに強い吸収を持っているので、仮に紫外線光源として低圧水銀灯を使い、253.7nmの発光を用いたとすると、この波長位置における吸収係数は、第1図より120atm⁻¹cm⁻¹(baseは10)である。 この単位を変更して吸収断面積表示にすると、σ=1.1×10⁻¹⁷cm²/moleculeとなることがわかる。

k。とその温度でのガス単位体積中に含まれる分子の数との積で表される。 それを k・k。 とし、各温度で計算した k・k。を表 1 に示し

表 1 1 気圧酸素ガス中でのオゾンの 熱分解速度定数 (k ・ k 。)

反応温度(で)	擬	車	分				応- 1		度	定	数
5 0 1 0 0 1 5 0 2 0 0 2 5 0 3 0 0 3 5 0 4 0 0		1 4 1	3 3 3 9	1 6 4 4 0 0	9000082000	 9 0 9 0 6	1 0 5 6	× 1 3	3	0	- 6

この表 1 から明らかなように、オゾンの分解 反応は温度依存性が極めて大きい。 従って、 反応温度を高めることで、反応速度は著しく上 昇する。 しかし、シリコン酸化膜形成時、 反 応系の温度を無条件に上昇させることはできない。 また、通常のオゾン・TEOS常圧CV D 法では、基板部のみを加熱するいわゆるコー、
ルドウオール型の C V D 装置を用いているため、ガス温度が所定の温度に上がりきっておらず、実際の C V D チャンパー中での反応速度は、表 1 に示した各温度での反応速度定数によるものよりもかなり小さいと考えられる。

ここで、紫外線照射によるオゾンの光分解速 度と、オゾンの熱分解速度とを比較する。 . 分解の場合、通常は350~400℃付近でオ ゾン-TEOSによる良質のシリコン酸化膜形 成が認められているが、たとえば350℃を例 にとると、オゾンの熱分解速度定数は342 この値と、先に見積った紫 sec -1 である。 外線照射によるオゾンの光分解速度定数が例え ば 1 0 0 0 s e c - 1 と なる 照 射 条件 の 場合 と を 比較すると、オゾンの光分解速度は350℃で の熱分解速度の約4倍になる。 すなわち、定 常状態下でのオゾンの濃度を4倍に維持できる ので、TEOSの分解速度も約4倍になり、 従って成膜速度も約4倍になり、本発明の目的

は、反応容器形状、光源から照射面に到達する 光子密度等の各種条件の制約を受けることは当 然である。

以上述べてきた事項が、本発明法が従来の熱 分解反応単独のオゾンーTEOS常圧CVD法 に比べて成膜速度を向上できることの理論的背 最である。

次に、本発明により、シリコン酸化膜の膜質が向上する理由を述べる。

TEOSは、オゾン由来の酸素原子の作用で下式(12)の様に段階的に分解するが、シリコン酸化膜成長表面あるいは成長表面近傍に紫外線を照射すると、気相あるいは基板表面で発出すると、気相あるので、TEOSの分解が最終ポイントまで進むことになる。 従って、純度が非常に高く、膜質に優れるシリコン酸化膜が得られる。

Si(OC₂ H₅)₄ → Si(OC₂ H₅)₃
→ Si(OC₂ H₅)₂ → SiOC₂ H₅
→ SiO₂ (12)

のひとつである成膜速度の向上が実現できる。

さらに、より低温におけるシリコン酸化膜の形成についても述べる。

基板温度が250℃以下の場合、表1から明らかなように、オゾンの熱分解反応は10sec~と非常に遅い。 従って、従来のオゾンーTEOS常圧CVD法では、このような低温下でのシリコン酸 化膜の形成は実用的でなかった。 しかし、基板温度が250℃以2であっても、紫外線を照射することにより、2桁~3桁の分解速度の向上が見込める。 よって、成膜温度の低下を実現することができ

上記に加え、従来のオゾン-TEOS常圧 CVD法では、熱分解反応は基板周辺の境界付近のみしか生じていなかったのに対し、本発明 法では、光の進行する光路内で反応が進行する ため、上記以上の反応増進作用が得られる可能 性のあることを付加えておく。 ただし、これ

一方、一連の反応が最終ポイントまで進まないときは、式(12)に示す様に、Si(OC2 Hs) 3、Si(OC2 Hs) 2、SiOC2 Hs などの含炭素・水素の中間体がシリコン酸化膜中に取り込まれる。 そ の 結果、シリコン酸化膜中の残留炭素、残留水素の濃度が上昇し、膜質の低下がひき起こされるのである。

続いて、本発明法を具体的に説明する。

本発明で用いる基板は、多結晶シリコン、単結晶シリコン等の半導体材料として用いられているものである。

本発明で用いる容器は、加熱装置、紫外線照射装置、オゾン発生装置、有機シラン化合物気化装置等を備えたものである。

加熱装置は、公知のヒーター等でよいが、前記基板を、シリコン酸化膜形成に適する温度(100~600で程度)に加熱できるものでなければならない。

紫外線照射装置は、オゾンを効率的に分解で

きる光源を有するものであればよい。 そのような光源として、例えば低圧水銀灯が挙げられる。 また、エキシマーレーザ光の K r F 2 4 B n m や、A r イオンレーザの 3 倍高 調波光でもよい。 これらは、第 1 図に示したオゾンの吸収スペクトルのピーク付近の波長の光を発する。

オソンの分解を直接生じさせるのではなく、酸素分子を2個の酸素原子に分解し、その酸素原子を酸素分子と反応させてオゾンを生成させるような光源を用いてもよい。 このような光源としては、例えば、エキシマーレーザのArF光(193nm)あるいは184.9nmの低圧水銀灯があげられる。

オゾン発生装置は、公知のものでよいが、オ ゾンの発生原理が無声放電によるものが好まし く、高濃度オゾンを発生させるには、特に放電 部が高純度セラミックスで覆われた半導体製造 用のオゾン発生器が好ましい。

有機シラン化合物気化装置も、公知のもので

リン化合物等を有機シラン化合物に添加しても よい。 そのような場合、添加量は2~10% 程度が好ましい。 これらの化合物も、オゾン の光分解反応によって生成する酸素原子にア タックされ、分解が促進される。

オゾンは、通常は酸素との混合ガスとして供給されるが、オゾン濃度は 0 . 5 ~ 7 % 程度が好ましい。 また、流量は 0 . 5 ~ 1 0 S L M程度が好ましい。

基板の加熱条件は、配線層に用いた金属の種類によって制約をうける。 例えば、配線層がアルミニウムの場合は350~450℃程度、ポリ~Siの場合はもっと高温も可能であり、350~600℃程度が好ましい。

紫外線の照射は、合成石英窓板を通して反応 器外から照射してもよいし、反応器内部に光源 を入れてもよい。

なお、本発明では、容器内圧力は限定されないが、通常は1気圧とする。

上記の条件で基板上にシリコン酸化膜を形成

LW.

本発明では、上記の容器内に前記基板を収納し、容器内にガス状の有機シラン化合物とオゾンとを供給し、基板を加熱しながら紫外線を照射する。

有機シラン化合物は、特に限定されないが、アルコキシル基を有するものが好ましては、TEOSのような有機シラン化合物としては、TEOSトラエトキシシランの他に、テトラメトラブロボキシシラン、テトラブロボキシシラン等が例示される。 有機シラン化合物は、ガス状で容器内に供給されるが、通常はHe、Ar、N2等のキャリヤーガス中に含有せられて供給される。 その際の流量は、0.1~10SLM程度が好ましい。

なお、リフローガラスである P S G、 B P S G 用のドーピングガスであるトリメチルポレート (B (O C H s)s)等の有機ポロンや、トリメチルフォスフエイト (P O (C H s)s)、トリメチルフォスファイト (P (O C H s)s)等の有機

させると、先に有機シラン化合物がTEOSである場合について説明した理由により、短時間で、膜質の優れたシリコン酸化膜が得られる。

例えば膜厚1μm程度のシリコン酸化膜であれば、加熱温度が約350℃であれば1分間程度、450℃であれば2分間程度で形成される。

本発明によって形成されるシリコン酸化膜の 膜質は優れたものであるが、用途によっては、 さらに優れた膜質が要求される場合がある。 そのような場合は、アニールを行なうとよ

を行なって、シリコン酸化膜のアニールを行な うのである。

これにより、オゾンの光分解が進行し、発生する酸素原子が膜中に残留している炭素、水素などと反応して気相成分とし、それらの膜中残留濃度を低下させるために、シリコン酸化膜の残留応力および絶縁耐圧性がさらに向上する。

< 実 旒 例 >

以下に、実施例により、本発明を具体的に説明する。

(実施例1)

オゾンとTEOSをそれぞれ独立に基板近傍に導入でき、温度可変の基板ホルダーを有し、 基板ホルダー上部蓋は合成石英窓を有し、その窓上部に直径110mmの蚊取線香状の形態を した低圧水銀ランブを設置した容器を用意した。

> 著しく上昇する点の電圧と膜厚 から絶縁耐圧を算出した。

- ②アスペクト比:Si基板上にテストパター ンを形成した後に、断面の SEM写真から決定した。
- ③ステップカバリッジ: 成膜を行った後に基板を切断して、 断面の S E M 像を撮影して、 側壁部の 膜厚を 型地の 膜厚で 割ってその の比が 約1.0を ○、0.8 未満を ○とした。
- ④ 残留応力: S i 基板の反りを測定して、これから算出した。
- ⑤残留炭素および水素: S I M S により測定をおこなった。

(実施例2)

実施例1と同様の条件で膜厚1.5μmのシ リコン酸化膜を形成した。 次に、ΤΕΟ S この容器内にアルミ配線のテストバターンのついたSiの基板を収納し、下記の条件で容器内にオゾンとTEOSを導入し、基板を350 でに加熱すると共に低圧水銀ランプを点灯して 紫外線を照射し、常圧にて、膜厚1.5μmのシリコン酸化膜を形成した。

TEOS気化器温度:65℃

TEOSキャリヤーガス流量:

1 2 0 s c c m

O 2 (含オゾン) 流量: 7 . 5 S L M

オゾン濃度:3.5%

膜形成時の二酸化シリコンの推積速度を測定した。 また、形成されたシリコン酸化膜について、下記の方法で試験、評価を行なった。

結果は表2に示した。

①絶縁耐圧:Si酸化膜とSi基板裏面に 1mm²の範囲にAAの電極を スパッタリングにより成膜し、 電圧を印加してそれに伴なう電 流の変化を測定した。 電流の

の容器内への導入を停止し、蓋板加熱温度は 450 ℃とし、他はシリコン酸化膜形成時と同様の条件で30 分間アニールを行なった。

これについて、実施例 1 と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例1)

常圧 C V D 法用の容器を用い、下記の条件にて、 S i H 。と酸素を原料として膜厚 1 . 5 μ m のシリコン酸化膜を形成した。

N 2 希釈 S i H 4 ガス (0 . 1 %) 流量: 1 0 0 s c c m

O, 流量: 1000sccm

圧力: 1 気圧

基板温度: 450℃

これについて、 実施例 1 と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例2)

プラズマ法用の容器を用い、下記の条件に

て、 S i H a と N 。 O を 原料として 膜厚 1 . 5. μ m の シリコン酸 化膜 を 形成 した。

N 2 希釈 S i H 4 ガス (0 . 1 %) 流量:

500 scc m

N'2 0 流量: 1 0 0 0 s c c m

ブラズマ 電 語 : R F (1 3 . 5 6 M H z) 、

2 0 0 W

基板温度:380℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例3)

プラズマ法用の容器を用い、下記の条件に て、ΤΕΟ Sを原料として膜厚 1 . 5 μ m のシ リコン酸化膜を形成した。

TEOS気化器温度:65℃

TEOSパブリング用Na流量:

500 scc m

O 2 流量: 5 0 0 s c c m

を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例5)

実施例1と同様の容器を用いた。 基 板 加 熟温度を380 ℃とし、低圧水銀灯は点灯しなかった他は、実施例1と同様の条件で膜厚1.5 μ m のシリコン酸化膜を形成した。

これについて、実施例 1 と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

金圧力:1 Тогг

TEOS分压: 0.38Torr

ブラズマ電源: R F (1 3 . 5 6 M H ₂) 、

2 5 0 W

基板温度: 400℃

これについて、実施例 1 と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例4)

液圧熱 C V D 法用の容器を用い、下記の条件にて、T E O S を原料として腰厚 1 . 5 μ m のシリコン酸化膜を形成した。

TEOS気化器温度:70℃

. TEOSパブリング用Na流量:

4 0 0 s c c m

O 2 流量: 4 0 0 s c c m

全圧力: 0, 6 T o r r

TEOS分任: 0. 3 Torr

基板温度:740℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価

表 2 シリコン酸化膜の特性比較

	注) 膜 形 成 法	生成温度 (で)	堆 積 速 度 (μm/分)	絶線附圧 (MV/ca)	アスペクト比	ス テ ッ ブ カバリッジ	残留店力 (10 ⁹ dyn/cm²)	残留炭素 强 水素
実 統 併 1	AP - 光 -(03+TEOS)	350	0.6	В	1.2	0	0.5圧縮	無し
実感例 2	AP - 光 -(0,+TEOS) + 7=-#	. 350 +450(7=-8 時)	0.6	9	1.2	0	0.2圧縮	無し
比较到1	APCVO - (SiH4 + 02)	450	0.1	5	0.3	Δ	1.5压缩	少し有り
比較到2	$P - (SiH_4 + O_2)$	380	0.25	7	0.3	Δ	1.5压箱	少し有り
比较例3	P-TEOS	400	0.2	6	0.5	0	2 圧縮	有り
比较明4	LPCVD - TEOS	740	0.05	. 7	0.5	0	2 任稿	有り
比較例 5	AP - (0 ₃ + TEOS)	380	0.2	5 .	0.8	0	3 圧縮	多い

注) APCVD:常圧CVD法 LPCVD:減圧熱CVD法 P:プラズマ法

表 2 に示された結果により、下記の事項が明 らかとなった。

実施例1は、原料はTEOSであるが、オゾン-TEOS反応を熱と紫外線の両者にて行なったので、アスペクト比1・2でも、スッテブカバリッシよく二酸化シリコンが堆積し、しかも堆積速度は従来法(比較例)の約3倍であった。 また、実施例1のシリコン酸化膜中に

は、残留炭素・水素が認められず、TΕΟSの分解が効率的に最終ポイントまで進行したことが示唆された。 さらに、絶縁耐圧については、8 M V / c m であり、ほぼ熱酸化膜の水準に達しており、クラック防止対策上重要である残留応力も低かった。 そして、同様の方法で膜厚 2 μ m のシリコン酸化膜を形成した場合も、クラックの発生は認められなかった(データ省略)。

実施例1については、シリコン酸化膜の性状をさらに詳細に検討すると共に、半導体装置製造時の後工程(エッチングまで)に供したが、ボイドの発生が見られないことに加え、ウェットエッチングを行なった結果、膜の緻密性にムラのないこが確認された。

実施例 2 は、実施例 1 と同様に成膜を行なった後、アニールを行なったものである。 なお、アニール前のシリコン酸化膜の特性は、実施例 1 で得たシリコン酸化膜と同様であった(データ省略)。

特開平3-286531(11)

表 2 に示すとおり、実施例 1 に比べ、シリコン酸化膜の残留応力および絶縁耐圧がさらに向上した。

以上の如く、従来のシリコン酸化膜形成法に比べ、本発明法は成膜速度が著しく大きい。また、形成されたシリコン酸化膜の膜質も、従来法によるものよりも優れる。

<発明の効果>:

本発明により、成膜速度が大きく、膜質に優れるシリコン酸化膜を提供するシリコン酸化膜の形成方法が提供される。

本発明は、より低温でのシリコン酸化膜の形成を可能とする方法であるので、半導体装置の配線層に融点の低い金属を用いた場合にも適用できる。

また、本発明は、成膜速度が大きいので、枚様式装置に適用した際も実用的な製造時間を確保できる。

さらに、本発明によって形成されるシリコン

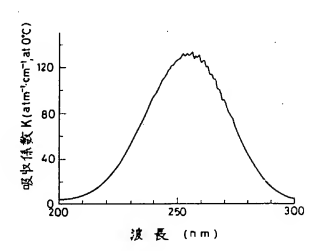
酸化膜は、絶縁耐圧性や残留応力等で示される 膜質が優れるので、半導体装置製造工程中の シリコン酸化膜形成時の歩留りが大きく向上す

4. 図面の簡単な説明

第1図は、オゾンの吸収スペクトルである。

特許出願人 川 崎 製 鉄 株 式 会 社 代 理 人 弁理士 渡 辺 望 稔 同 弁理士 三 和 晴 子

F1 G. 1



THIS PAGE BLANK (USPTO)

• • •